⑩特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-190862

(a) Int Cl. o

102/00

識別配号

庁内整理番号

❷公開 昭和63年(1988)8月8日

8519-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

**<u>9</u>発明の名称** Nービニルホルムアミドの回収法

②特 朗 昭62-22897

**愛出** 願 昭62(1987)2月3日

母発 明 者 田 丸 明 生 福岡県北九州市八幡西区大字藤田2447番地の1 三菱化成 工業株式会社黒崎工場内

②発明者佐藤 眞一福岡県北九州市八幡西区大字藤田2447番地の1 三菱化成

工業株式会社黒崎工場内

の発明者田中明彦福岡県北九州市八幡西区大字藤田2447番地の1三菱化成

工業株式会社黒崎工場内

勿出 願 人 三菱化成工業株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

②代 理 人 并理士 長谷川 一 外1名

#### 明 細 書

- 1.15g og / J - 2発明:**の名:称** . . . g unngsag - 1.1 cm - 1910 - 1

B-ピニルホルムプミドの団収法

- 2 特許請求の範囲
  - (1) ヨー(ローアルコキシエチル)ホルムアミドを熱分解して得たヨービニルホルムアミドを含む混合物を蒸留してヨービニルホルムアミドを回収するにあたり、 むらかじめ前記混合物を弱酸性限イオン交換機能と接触処理することを特徴とするヨービニルホルムアミドの回収法。
- 3 発明の詳細な説明

〔・産業上の利用分野〕

本先明は、メービニルホルムアミドの回収法 に関するものである。

〔従来の技術〕

Bービニルホルムアミドは、優れた凝集性能を有する水溶性ポリマーを与える重合性モノマーとして有用なものであり、その製造法として

は、例えば下配反応式で示すように、アセトア
ルデヒドとホルムアミドとを反応させて得られ
る 単一(ローヒドロキンエテル)ボルムアミド
を アルコールによりエーテル化して 単一(ロー
アルコキンエテル)ホルムアミドとし、次いで
これを高温で給分解することにより 単一ビニル
ホルムアミド ホルムアミドを得る方法が知られている。すな
ニルホルムア

上述の方法においては、Bービニルホルムアミドは、Bー(αーアルコキシエテル)ホルムアミドの熱分解により得られるため、脳生する

アルコールとの熱分解混合物として回収される。 それ故、通常、との函合物を薫留して8ービニ ルホルムアミドを単雄する必要がある。ところ で、熱分解反応の方式は、エーテル化に用いる アルコールの種類により異なるが、通常、8ー (ローアルコキシエチル)ホルムアミドを気相 で熱分解して得た上記の熱分解混合物を疑縮回 収する方法、又は、Hー(αーアルコキシエチ ル)ホルムアミドを被相で加熱下、生成する 3 ーピニルホルムアミドとアルコールとを留去し ながら熱分解させる方法が採用されるので、い ずれの場合にかいてもヨービニルホルムアミド はアルコールとの混合物として回収されること にたる。

【発明が解決しようとする問題点】

しかしながら、従来、上記のようなギービニ ルホルムアミドとアルコールとの熱分解混合物 を蒸留してリービニルホルムアミドを回収した 場合、蒸留途中でサービニルホルムアミドの-部が分解し、リービニルホルムアミドの回収率

ドが高収率で蒸留回収されるととを初めて見い 出し、本発明に到達した。、すなわち、本発明は、 熱分解して得たヨービニルホルムアミドを含む 弘合物を蒸留して当一ビニルホルムプミドを回 収するにあたり、あらかじめ前配混合物を弱酸 性陽イオン交換樹脂と接触処理することを特徴 とするガーピニルホルムアミドの回収法を要旨 とするものである。

まず、本発明の国収法の原料となるヨービニ ルホルムアミドを含む従来の熱分解温合物、す なわち前配反応式に示すように、 8 - ( α-ヒ ドロ中シエチル) ホルムアミドをアルコールと エーテル化反応させて得た8- (ローアルコキ シエテル)ホルムアミドを気相又は液相で熱分 **解して得られる通常のヨーヒニルホルムブミド** とアルコールとの混合物及びその蒸留法につい て鮮しく説明する。

B- ( α-ヒドロ中 シエチル ) ホルムアミド とアルコールとのエーテル化反応は、通常、0 が低下するばかりでなく、回収されたヨーヒニ ルホルムアミド中にその分解により生じた不純 物が含有されることとなり、しかもこの不純物 **はヨービニルホルムアミドのほ合性にも悪影響** を与えるので、その含有量をできるだけ少なく 抑えることが望ましい。という問題点があつた。

本発明は、上記従来の問題点を解決しりる。 ヨービニルホルムアミドとアルコールとの熱分 解准合物の蒸留によるサービニルホルムアミド の回収法を提供することを目的とする。

[問題点を解決するための手段]

本発明者らは、かかる目的を達成すべく種々 検討した結果、×一(ローアルコキシエテル) ホルムアミドの熱分解では微量の塩基性不純物 が誕生し、との塩基性不純物がピービニルホル **ムアミドとアルコールとの為分形混合物中に存** 在して萬留時間のBービニルホルムアミドの分 解を促進しているとと、しかもとの熱分解混合 物をあらかじめ特定の陽イオン交換倒距と接触 するととにより高純度の.ヨーピニルホルムアミ

~ / 0 0 ℃、好ましくは / 0 ~ s 0 ℃の温度で、 例えば健康、塩酸、リン酸などの鉱酸触媒の存 ルムアミドの転換率が80%以上、好ましくは 9 0 名以上となるまで実施される。 ととで使用 されるアルコールとしては、通常、メダノール、 エタノール、プロパノールなどの!価の脂肪族 低級アルコール又はトリエテレングリコール、 ジエチレングリコール、プロピレングリコール、 1,3 一、 1,4 一あるいは 2.3 ープタンジオール、 分子量300~1000のポリエチレングリコ - ル又はポリプロピレングリコールなどのよ 価 の脂肪族アルコール等が挙げられる。とのエー テル化反応では、近常、アルコールを形成を兼 ねて過剰量用いるが、原料であるwー(αーヒ ドロヤシエテル)ホルムアミドは反応系に殆ん ど商房したいものの、エーテル化反応生成物で あるβー(αーアルコキシエテル)ホルムアミ ドは溶解するので、反応終了時にかいては、完 金な均一温合語放が得られる。

次いて、上記で得たギー(ローブルコキシエ ナル)ホルムアミドを熱分解してヨービニルホ ルムアミドを含む混合物を得るが、上配のエー テル化反応で用いたアルコールの種類によりな - ( ローアルコ中シエナル ) ホルムアミドの性 状が異なるので、熱分解は、この種類に応じて、 気相法又は液相法により行われる。熱分解の方 法としては、Fー(αーアルコキジエテル)ホ ルムアミドを、通常、① 2.00 = H B 以下、好 ましくはso~!somBg の彼圧下で200 ~ # 0 0 ℃の温度で気相で熱分解し、得られる ヨーピニルホルムアミドとアルコールとを含む 蒸気を凝縮回収する方法、又は、②20m 86. 以下、好ましくは!~!のmag の放圧下で タロ~200℃、好せしくはノュロ~ノ80℃。 の西度に加熱し、生成するサービニルホルムア ミドとアルコールとを留去しながら液相で熱分 努する方法が挙げられる。

とれらの熱分解方法ではいずれの場合でも、 得られるヨーヒニルホルムアミドは母生するア

かりでなく、回収されたヨーピニルホルムアも ド中には重合に悪影響を及ぼす数量の不執物が とのよりな従来の熱分解混合物をあらかじめ弱 ・酸性陽イオン交換樹脂と接触処理するととによ り、とれらの問題点は解消されるのである。

本発明で用いられる弱量性層イオン交換樹脂 としては、通常、市販されている日型のアクリ ル世系又はメタクリル世系の陽イオン交換樹脂 が挙げられるが、特にエクリル酸系のものが望

ヨービニルホルムアミドを含む熱分解混合物 と開イオン交換樹脂との接触処理は、通常、樹 脂を充填したカラムに熱分解混合物を通放する 方法、又は、熱分解混合物中に樹脂を添加して 所定時間提押した後樹脂を伊別する方法のいず れかの方法が採用される。接触時間は処理条件 により多少異なるが、通常、前者の場合は、空 間速度(B.V.) O.3~20、好せしくは/~ ノの(ヨーピニルホルムアミド換算)に調節さ

ルコールとの混合物として回収される。したが つて、ヨーヒニルホルムアミドを単粒するため には、これらの熱分解温合物を蒸留する必要が ある。この蒸留は例えば、3mBg にかけるM ーピニルホルムアミドの沸点が約10℃である ので、分離するアルコールの沸点に応じて、波 圧下、50~150℃の温度化て適宜、その条 件が選定される。

本発明の回収法にかいては、以上のようにし て得られた従来のヨービニルホルムアミドを含 む熱分解混合物を蒸留の原料とするが、蒸留に あたつては鉄原料をあらかじめ顕散性陽イオン 交換樹脂と接触処理することを必須の要件とす るものである。

すなわち、上述の熱分解で回収されたエービ ニルホルムアミドを含む従来の熱分解混合物中 には、微量の塩基性不純物が含有されてかり、 となれそそのまま蒸留に供した場合には、蒸留途 中でリービニルホルムアミドの一部が分解し、 **メービニルホルムアミドの回収率が低下するは** 

れ、後者の場合は、よ分~よ時間、好ましくは 0.5~♥時間である。接触温度は、通常、0~

なる。本発明では熱分解混合物を陽イオン交。 換樹窟と接触処理するにあたり、必要に応じて、 数3分物を例えば水又はアルコールなどで希釈 して用いてもよい。

なる、上述の接触処理を施した熱分解混合物 は、堪基性不純物が除去されて熱安定性の良好 たものであるが、更に、これに例えば少量の水 卑化カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸ナトリ クムなどのアルカリ化合物を添加すると、混合 物の熱安定性がより一層向上するので望ましい。 との場合、アルカリ化合物は、熱分解混合物の PH(熱分解混合物を3重量倍の水で希釈した 膜のpB )がる~8の範囲になるように関節し て添加する。

#### 〔 実 施 例 〕

次に、本発明を実施例により更に具体的に設 明するが、本発明は、その要旨を超えない限り、

『\*』は、とくに断らない限り、『遠登\*』を 汲す。

実施例!~平及び比較例!

## (エーテル体の製造)

推押投及び迅度調節器を備えた 0.5 んガラス 並反応器に、ホルムアミドとアセトアルデヒド とを良酸カリウム触媒の存在下で反応させて得 たまー( αーヒドロキシエテル ) ホルムアミド (以下、『ヒドロキン体』と略称する)結晶 ( 純度フォル、ホルムアミド含量 0.5 %。 K, CO, 含量 0.5 %) 3 0 9 を仕込み、これにメ タノール31.3g(ヒドロヤシ体化対して4モ ル倍)及び磁性 0.3 5 g ( K,00, 0 中和量+と ドロキシ体に対してのよモルな)を加え、提件 下、23~40℃の温度で反応系内のヒドロキ シ体の残量がよるとなるまでエーテル化反応を 行い(反応時間3時間)、次いで、これに20 名水理化ナトリウム水溶液を加え触線を中和す るととによりpHを7とした。更に、との孩を

ールを除去し、更に / 0 mm B 8 の波圧下、塔頂 注:(1) 熱分解混合物に対する割合(重量倍) 温度よりでで30分間蒸留を行うととにより、 

として回収されたヨービニルホルムアミドの 回収率及び差殊における残留率を求めるととも に、回収8ービニルホルムアミドの重合性テス トを行ない、重合開始までの時間を確定した。 結果を下配路!及にせとめて示す。

	樹脂 使用 量 1)	接触 時間 (時間)	燕 智 前 OpB值 <sup>2</sup> )	回収リービニルホルムアミド		
				回収率(※)	<b>美留塞</b> (%)	重合性 <sup>3)</sup> テスト (分)
突施例!	0.14	,	3.3	90	5	2.0
突施例4	0.14	3	5.0	95	3	1.5
突施例』	0.35	1	#.7	97	2	1.2
突然例 # <sup>4)</sup>	0.35	1	7-2	98	2	1.0
比較例/ <sup>5)</sup>	o.	-	8.5	30	0.5	30

以下の実施例に殴定されるものではない。なお、 J0mgg の放圧下で軽弱分を除いた後、J ■Bg の放圧下にて、エーテル体を蒸留回収し to.

#### (ヨーヒニルホルムアミドの製造)

上記で得たエーテル体を、ヒーターを備えた 益ノ0m、長さs00mのステンレス管化、内 造を400℃に保ちながら100mlg の減圧 下、28/≒の割合で供給し、一方、排出され るガスを直ちに設縮させることにより触分解を 行たい。下記組成の留出物よるタを回収した。

8ービニルホルムアミド 67%

メタノール

3 / %

その他有機成分

#### (ヨービニルホルムアミドを含む熱分解混合物の蒸留)

上記で得た熱分解混合物である智出物に耳形 の弱酸性陽イオン交換樹脂(三菱化成工柴脚製 西·呂名 ダイヤイオン® WI-20) を添加し、 **畠鴎下、それぞれ下記第1表に示す条件で接触** 処理を行つた後、樹脂を炉別した。得られた炉 放から各々別々により曲 48 の課圧下でメタノ

- (2) 樹脂処理後の熱分解混合物を3倍量の水で
  - (3) Bーピニルホルムアミドをコロ名水溶液と し、これをS0℃の益度で与吸気した後、こ れて重合開始剤として2.2-アゾビスアミジ ノブロペン塩産塩をモノマーに対して 3000 ppm 添加し、重合が認められるまでの時間を興 定した。
  - (4) 実施例3と同じ条件で樹脂処理を行なつた **船分解退合物に水酸化ナトリウム水溶液を施** 加し、混合物のpl を中性域に胸節した場合 O FIL
  - (5) 熱分解混合物を全く樹脂処理しなかつた場 40例。

### 比較例ユーフ

実施例3にかいて用いた器歴性器イオン交換 樹脂のかわりに、第1畏に示す市風されている 公知の政治剤を用いて熱分解遺合物を処理した こと以外は実施例3と全く同様の方法にてBー

## 特開昭63-190862(5)

ピニルホルムアミドを図収した。結果を餌る袋 化あわせて示す。

第 2 灵

		回収サービニルホルムアミド			
比較例	政着剤の種類	回収率(※)	<b>政留率</b> (%)	重合性 テスト (分)	
2	強康性陽イオン交換 樹脂(ポーラス型)	28	,	30	
3	阿上(ゲル型)	3 3	2	<b># 0</b>	
#	活 性 炭	3 5	2	30	
\$	シリカゲル	25	0.5	<b>\$</b> 0	
6	セオライト	29	2	. 60	
7	モレキュラーケーブ	3 #	2	30	

#### [発明の効果]

本名明のヨーピニルホルムアミドの回収法に よれば、ヨーピニルホルムアミドを含む熱分解。 
> 出版人 三菱化成工菜株式会社 代理人 弁理士 長谷川 一 性か/名